PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶ : A61B 17/00		(11) Numéro de publication internationale:	WO 99/40849	
A01B 17/00	Al	(43) Date de publication internationale:	19 août 1999 (19.08.99)	

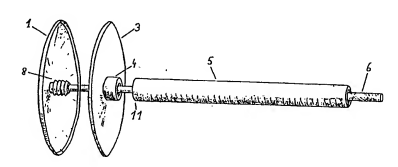
- (21) Numéro de la demande internationale: PCT/CH99/00058
- (22) Date de dépôt international: 5 février 1999 (05.02.99)
- (30) Données relatives à la priorité: 330/98 10 février 1998 (10.02.98) CH
- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): JUMP, Jeffrey [US/CH]; 42, chemin de Trembley, CH-1197 Prangins (CH).
- (71)(72) Déposant et inventeur: TEVAEARAI, Hendrik [CH/CH]; 13A Grand-Rue, CH-1302 Vufflens-la-Ville (CH).
- (74) Mandataire: ROLAND, André; Case postale 1259, 38, rue du Petit-Chêne, CH-1001 Lausanne (CH).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TI, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TI, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues.

- (54) Title: SURGICAL DEVICE FOR OCCLUSION OF DEFECTS
- (54) Titre: DISPOSITIF CHIRURGICAL D'OCCLUSION DE DEFECTUOSITES



(57) Abstract

The invention concerns a device for the occlusion of cardiac, vascular and other defects. It also concerns the instrument used for positioning the occlusion device as well as the method for using said device and instrument. The occlusion device consists of a distal part (1) with relatively rigid surface, substantially planar, even slightly curved, and greater than the defect cross section, said distal part (1) being provided with means (2) for making it integral with an instrument; a proximal part (3) with relatively rigid surface, substantially planar, even slightly curved, and greater than the defect cross section, said proximal part (3) being provided with means (4) for making it integral with said instrument. The two parts are provided each with at least fixing means (8, 9) for making them mutually integral.

La présente invention se rapporte à un dispositif chirurgical d'occlusion de défectuosités cardiaques, vasculaires ou autres. Elle comprend également l'instrument utilisé pour positionner le dispositif d'occlusion ainsi que la méthode d'utilisation du dispositif et de l'instrument. Le dispositif d'occlusion est constitué d'une pièce distale (1) de surface relativement rigide, sensiblement plane, voire légèrement courbée, et supérieure à la section de la défectuosité, ladite pièce distale (1) étant munie de moyens (2) pour la rendre solidaire à un instrument; d'une pièce proximale (3) de surface relativement rigide, sensiblement plane, voire légèrement courbée, et supérieure à la section de la défectuosité, ladite pièce proximale (3) étant munie de moyens (4) pour la rendre solidaire au dit instrument. Les deux pièces sont munies chacune d'au moins un moyen de fixation (8, 9) permettant de les rendre solidaires l'une par rapport à l'autre.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

	411						
AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	Prance	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU .	Australie	GA	Gabon ·	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ `	Azerbaĭdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	Ľľ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Turquie
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Trinité-et-Tobago
BR	Brésil	IL	[sra@]	MR	Mauritanie		Ukraine
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi .	UG	Ouganda
CA	Салада	IT	Italie	MX		US	Etats-Unis d'Amérique
CF	République centrafricaine	JP	Japon .	NE.	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CG	Congo	KE	Kenya	NL NL	Niger	VN	Viet Nam
CH	Suisse	KG	Kirghizistan		Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CI	Côte d'Ivoire	KP		NO	Norvège -	zw	Zimbabwe
CM	Cameroun	IXI	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CN	Chine	KR	démocratique de Corée	PL	Pologne		
CU	Cuba	KZ	République de Corée	PT	Portugal		
cz	République tchèque		Kazakstan	RO	Roumanie		
DE		LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DK	Allemagne	Li	Liechtenstein	SD	Soudan		
EE	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

10

20

Dispositif chirurgical d'occlusion de défectuosités

La présente invention se rapporte à un dispositif chirurgical d'occlusion de défectuosités cardiaques, vasculaires ou autres. Elle comprend également l'instrument utilisé pour positionner le dispositif d'occlusion ainsi que la méthode d'utilisation du dispositif et de l'instrument.

Des ouvertures anormales peuvent exister entre deux cavités du cœur, des principaux vaisseaux ou d'autres cavités du corps. Elles peuvent également exister ou être créées dans la paroi d'un organe creux. Les formes de défectuosités cardiaques les plus fréquentes sont la communication interauriculaire (CIA), la communication interventriculaire (CIV) et la patent ductus arteriosus.

De telles ouvertures peuvent être congénitales, tel que le Foramen Ovale Perméable, acquises (p.ex. consécutivement à un infarctus) ou créées (p.ex. dans un vaisseau par l'introduction de canules vasculaires). Dans le cas de défectuosités cardiaques, elles entraînent une fuite du sang (shunt) d'une cavité à l'autre ou d'un vaisseau à l'autre, une diminution du rendement cardiaque et provoquent des répercussions sur les autres organes, notamment les poumons, ce qui peut engendrer à long terme une insuffisance du cœur. Dans le cas du Foramen Ovale, il peut même en résulter une embolie cérébrale.

Le traitement de ce type de défectuosité a souvent consisté en une opération à cœur ouvert, impliquant l'utilisation d'une machine cœur-poumon. Dans ce type d'intervention, la réparation consiste à rapprocher les bords de la défectuosité lorsque cette dernière est de section relativement réduite, ou utiliser un patch, en Gore-Tex par exemple, lorsque la section de la défectuosité est importante.

L'article intitulé « Repair of Atrial Septal Defect Through a Right Thoracotomy » de Rosengart et al., Ann Thorac Surg 1993 ; 55 : pages 1138-1140, décrit une telle méthode que l'on peut qualifier de lourde et traumatisante pour le patient.

Le brevet US 3 874 388 de King et al. décrit un dispositif de chirurgie minimale invasive d'occlusion de défectuosités cardiaques ou vasculaires constitué d'une paire de pièces rétractables similaires à des parapluies qui sont placées de part et d'autre de la défectuosité.

Les parapluies sont acheminés sous forme rétractée dans un cathéter pour être dépliés au niveau de la défectuosité et fixés l'un à l'autre en un point central.

Les documents EP 474 887 A1. WO 93/13712, EP 541 063 A2. EP 545 091 A2. US 5 284 488. EP 655 222 A1 et US 5 433 727 décrivent des dispositifs similaires.

10

15

Bien que les dispositifs de l'art antérieur donnent une certaine satisfaction, il subsiste toujours plusieurs inconvénients.

Etant donné que les dispositifs d'occlusion doivent être acheminés sous forme rétractée, leur forme dépliée ne peut présenter qu'un degré très faible, voire nul, de rigidité. Ceci entraîne le risque d'un déplacement du dispositif d'occlusion au cours du temps. Comme l'ont montrées certaines études, le degré d'occlusion de la défectuosité est par conséquent incomplet. Dans certains cas, le déplacement est tel que le dispositif d'occlusion se détache de la défectuosité et peut provoquer une embolie.

Le placement des dispositifs de l'état de la technique est en outre malaisé du fait que leur introduction dans le patient et leur manipulation s'effectuent généralement par l'abord du pli inguinal, soit à une distance relativement grande de la défectuosité. Par ailleurs, les

manœuvres se font par l'intermédiaire de cathéters souples, ce qui diminue la précision du geste.

25

Il y a par conséquent un besoin de remédier aux inconvénients mentionnés ci-dessus en recourant à un dispositif permettant d'assurer une occlusion complète et de longue durée des défectuosités cardiaques, vasculaires ou autres. Il y a également un besoin d'améliorer le contrôle et la précision du positionnement du dispositif d'occlusion.

La présente invention a le mérite de remédier aux inconvénients évoqués précédemment en recourant à un dispositif chirurgical d'occlusion d'une défectuosité telle qu'une communication interauriculaire, caractérisé en ce qu'il est constitué :

5

 d'une pièce distale de surface relativement rigide, sensiblement plane, voire légèrement courbée, et supérieure à la section de la défectuosité, ladite pièce distale étant munie de moyens pour la rendre solidaire à un instrument.

10

d'une pièce proximale de surface relativement rigide, sensiblement plane, voire légèrement courbée, et supérieure à la section de la défectuosité, ladite pièce proximale

étant munie de moyens pour la rendre solidaire au dit instrument.

Les deux pièces étant munie chacune d'au moins un moyen de fixation permettant de les rendre solidaires l'une par rapport à l'autre.

15

L'expression « pièce de surface relativement rigide » doit être comprise par opposition à une pièce de surface rétractable qui est introduite dans un cathéter.

Selon une variante de l'invention, la périphérie de la pièce proximale et/ou de la pièce distale présente un degré de rigidité supérieur à la surface restante. Cette surface restante peut être constituée d'une membrane.

25

Selon une autre variante de l'invention, la pièce proximale et/ou distale est munie d'au moins un orifice permettant d'introduire un tuyau, de fixer une valve ou tout autre dispositif.

Comme on pourra le constater plus loin, le dispositif de la présente invention n'est pas introduit sous forme rétractée dans un cathéter, ce qui permet de lui conférer une très bonne rigidité et par conséquent d'obtenir une occlusion plus efficace et de plus longue durée.

La présente invention se rapporte aussi à un instrument utilisé pour positionner le dispositif d'occlusion qui est constitué :

- 5 d'une tige munie à son extrémité distale de moyens pour la rendre solidaire à la pièce distale
 - d'un manchon, à l'intérieur duquel la tige peut se déplacer, muni à son extrémité distale de moyens pour le rendre solidaire au moins en direction de l'extrémité distale de la tige
- La tige et le manchon étant munis de moyens de saisie à leurs extrémités proximales respectives. A titre d'exemple, les moyens de saisie peuvent être du type pistolet qui intègre la tige et le manchon.

La tige et le manchon peuvent être rigides, souples, malléables, droits ou courbés.

- 15 Ce type d'instrument est d'usage particulièrement aisé, la petite longueur et la rigidité que l'on peut lui conférer permettent d'atteindre en outre un meilleur contrôle et une plus grande précision de l'opération.
- Le dispositif d'occlusion selon l'invention et l'instrument associé ont le mérite d'être peu traumatisant pour le patient. Lors d'une réparation au niveau du cœur par exemple, il suffit de pratiquer une mini-incision cutanée thoracique et d'effectuer une intervention à cœur battant. soit sans circulation extra-corporelle.

Le dispositif et l'instrument de la présente invention, outre leur emploi facilité, peuvent être fabriqués à faible coût, dans tous les cas à un coût inférieur aux dispositifs de chirurgie minimale invasive de l'état de la technique.

- La figure 1 représente une vue en coupe d'un mode de réalisation du dispositif d'occlusion de la présente invention.
- 30 La figure 2 représente une vue tridimensionnelle du dispositif de la figure 1
 - La figure 3 représente un mode de réalisation de l'instrument utilisé pour introduire le dispositif de la figure 1

La figure 4 représente le dispositif des figures 1 et 2 fixé à l'instrument de la figure 3

La figure 5 représente le chemin d'accès à une défectuosité intracardiaque

5 La figure 6 représente les différentes étapes de positionnement du dispositif de la figure 1

a) Dispositif d'occlusion

15

20

25

Un mode de réalisation du dispositif d'occlusion selon l'invention est représenté aux figures 1 et 2. Il se compose d'une pièce distale (1) et d'une pièce proximale (3). La forme générale de chaque pièce est circulaire et de diamètre légèrement supérieur à celui de la défectuosité, typiquement de 1 à 5 cm. Chaque pièce est munie d'un cylindre de fixation (8. 4), situé au centre de ladite pièce, qui permet de la rendre solidaire à l'autre pièce par encliquetage. Le cylindre de fixation (8) de la pièce distale (1) présente le long de sa paroi externe une série de rainures annulaires. Le disque de la pièce distale est légèrement concave du côté où se trouve le cylindre de fixation (8). Ce même disque présente en outre une bordure (10) à sa périphérie qui est recourbée en direction du cylindre de fixation (8). Le cylindre de fixation (4) de la pièce proximale (3) présente le long de sa paroi interne une série de rainures annulaires complémentaires aux rainures du cylindre de fixation (8) de la pièce distale (1) de façon à assurer une fixation efficace lorsque le cylindre de fixation (8) de la pièce distale (1) pénètre dans le cylindre de fixation (4) de la pièce proximale (3).

L'intérieur du cylindre de fixation (8) de la pièce distale (1) est creux et muni d'un pas de vis (2) afin de rendre ladite pièce distale (1) solidaire avec la tige (6) de l'instrument de positionnement.

L'extrémité libre du cylindre de fixation (4) de la pièce proximale (3) est conçue de manière à servir de butée pour l'extrémité distale (11) du manchon (5) de l'instrument de positionnement lorsque la pièce proximale (3) se rapproche de la pièce distale (1).

Chaque pièce (1, 3) peut être fabriquée par moulage en un seul élément. Le matériau utilisé peut être du Delrin ou tout autre matériau biocompatible pouvant présenter un grand degré de rigidité. Selon le cas, le matériau peut également être biodégradable.

Le dispositif d'occlusion peut être recouvert par une substance active telle que de l'héparine.

Dans d'autres modes de réalisation de l'invention, la forme générale des pièces distale (1) et proximale (3) peut être ovale, ou plus généralement de forme proportionnellement identique à la section de la défectuosité. Leur surface peut être plane ou légèrement bombée. Le degré de courbure d'une pièce par rapport à l'autre n'est pas forcément identique.

Selon un autre mode préférentiel de l'invention, les pièces distale (1) et proximale (3) peuvent être munies de plusieurs moyens de fixation répartis sur toute la surface de chaque pièce.

Selon un autre mode préférentiel de l'invention, les moyens pour fixer les pièces entre elles sont distincts des moyens de fixation de ces mêmes pièces à l'instrument.

L'encliquetage n'est pas le seul moyen envisagé pour fixer les pièces entre elles, tout autre système susceptible d'assurer une fixation efficace peut être utilisé.

b) Instrument

5

15

20

25

La figure 3 représente l'instrument de positionnement du dispositif d'occlusion des figures 1 et 2. Il est constitué d'une tige (6) et d'un manchon (5) dans lequel la tige (6) peut se déplacer. La tige est munie à son extrémité distale (7) d'une partie filetée apte à se fixer à l'intérieur du cylindre de fixation (8) de la pièce distale (1).

L'extrémité distale du manchon (5) est destinée à entrer en contact avec l'extrémité libre du cylindre de fixation (4) de la pièce proximale.

La tige (6) et le manchon (5) sont munis à leur extrémités proximales respectives d'un dispositif de saisie permettant au chirurgien d'effectuer entre autre un mouvement de rotation de la tige (6) et un mouvement de translation du manchon (5).

c) Mode opératoire

La figure 4 représente le dispositif d'occlusion fixé à l'instrument tel qu'il se présente avant l'utilisation. L'extrémité distale de la tige (6) est vissée à l'intérieur du cylindre de fixation (8) de la pièce distale (1). La tige (6) est placée à l'intérieur du manchon (5) qui est en contact avec l'extrémité libre du cylindre de fixation (4) de la pièce proximale (3).

A noter qu'à ce stade les pièces distale (1) et proximale (3) ne sont pas encore fixées l'une à l'autre.

Il est parfaitement envisageable de présenter cette configuration dans son emballage de stockage.

Les figures 5 et 6 illustrent une intervention relative à la réparation d'une communication interauriculaire.

Au travers d'une minithoracotomie (12) (voir figure 5.1) de 2 à 5 cm selon la taille du dispositif d'occlusion prévu, le péricarde en regard de l'oreillette droite est incisé. Une bourse (13) est placée au niveau de l'oreillette droite (voir figure 5.2.a), entre les veines caves supérieures et inférieures. Celle-ci permettra d'assurer l'étanchéité de la cavité auriculaire droite durant les manœuvres endocardiaques d'une part, et de fermer l'orifice auriculaire après la mise en place du dispositif d'occlusion d'autre part. Une incision auriculaire est placée au centre de la bourse. Afin d'éviter le passage d'air dans la cavité auriculaire droite, la cavité thoracique peut être remplie d'eau avant cette manœuvre. Le dispositif d'occlusion complet (ou successivement les pièces distale puis proximale) est d'abord introduit dans l'oreillette droite (voir figures 5.2.c and 6a).

La tige (6) est ensuite actionnée de façon à introduire la pièce distale (1) dans l'oreillette gauche à travers la défectuosité (voir figure 6b).

Bien que la pièce distale (1) soit d'un diamètre supérieur à celui de la section de la défectuosité, le passage de ladite pièce distale (1) à travers la défectuosité ne présente aucun problème. Pour s'en convaincre, il suffit de se rappeler qu'un bouton de chemise passe sans problème à travers la boutonnière bien que la section de cette dernière soit inférieure à celle du bouton.

La pièce distale est placée contre les bords de la défectuosité. Son bon positionnement est vérifié par échographie transoesophagienne.

20

25

30

La pièce proximale (3) est poussée par le manchon en direction de la pièce distale (1) tout en maintenant cette dernière plaquée contre les bords de la défectuosité de sorte à permettre la fixation des deux pièces par encliquetage (voir figure 6c).

La tige (6) est dévissée et retirée avec le manchon (voir figure 6d). la bourse serrée et liée de façon à fermer l'orifice auriculaire.

La présente invention a donc le mérite de présenter plusieurs avantages par rapport à l'état de la technique : L'emploi et le contrôle de mise en place du dispositif d'occlusion sont plus aisés, la grande rigidité du dispositif d'occlusion lui assure une fixation excellente et de longue durée, la précision du positionnement est facilitée par des instruments relativement courts et rigides ou semi-rigides. Comparé aux techniques de cathétérisme de l'art antérieur, il n'y a pas de manipulation des vaisseaux périphériques ni de passages répétés de cathéter dans les vaisseaux intermédiaires entre le site d'introduction des instruments et de la défectuosité elle-même.

Les coûts de fabrication de l'objet de la présente invention sont en outre considérablement réduits.

10

25

Revendications

- 1. Dispositif de chirurgie pour l'occlusion d'une défectuosité telle qu'une communication interauriculaire, caractérisé en ce qu'il est constitué :
 - d'une pièce distale (1) de surface relativement rigide, sensiblement plane, voire légèrement courbée, et supérieure à la section de la défectuosité, ladite pièce distale (1) étant munie de moyens (2) pour la rendre solidaire à un instrument.
 - d'une pièce proximale (3) de surface relativement rigide, sensiblement plane, voire légèrement courbée, et supérieure à la section de la défectuosité, ladite pièce proximale (3) étant munie de moyens (4) pour la rendre solidaire au dit instrument.
 Les deux pièces sont munies chacune d'au moins un moyen de fixation (8,9) permettant de les rendre solidaires l'une par rapport à l'autre.
- Dispositif de chirurgie selon la revendication 1, caractérisé en ce que les moyens (2) pour rendre la pièce distale (1) solidaire à l'instrument forment une seule pièce (2,8) avec au moins un moyen de fixation (8).
- Dispositif de chirurgie selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que les moyens

 (4) pour rendre la pièce proximale (3) solidaire à l'instrument forment une seule pièce
 (4,9) avec au moins un moyen de fixation (9).
 - 4. Dispositif de chirurgie selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que ledit moyen de fixation (8,9) est un dispositif d'encliquetage.
 - 5. Dispositif de chirurgie selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que les pièces distale (1) et proximale (3) sont de forme sensiblement circulaire.
- Dispositif de chirurgie selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que la pièce distale (1) présente une surface externe opposée à la pièce proximale (3) qui est de forme légèrement convexe.

7. Dispositif de chirurgie selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que la pièce distale (1) est munie d'une bordure légèrement recourbée à sa périphérie.

- Dispositif de chirurgie selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que la périphérie de la pièce proximale (3) et/ou de la pièce distale (1) présente un degré de rigidité supérieur à la surface restante de la pièce.
- 9. Dispositif de chirurgie selon la revendication 8, caractérisé en ce que la surface restante de la pièce est constituée d'une membrane.
 - Dispositif de chirurgie selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que la pièce proximale (3) et la pièce distale (1) sont munies d'au moins un orifice.

Instrument de chirurgie permettant d'utiliser le dispositif de l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il est constitué :

d'une tige (6) munie à son extrémité distale de moyens (7) pour la rendre solidaire à la pièce distale (1)

d'un manchon (5), à l'intérieur duquel la tige (6) peut se déplacer, muni à son extrémité distale de moyens (11) pour le rendre solidaire au moins en direction de l'extrémité distale de la tige (6)

La tige (6) et le manchon (5) étant munis de moyens de saisie à leurs extrémités proximales respectives.

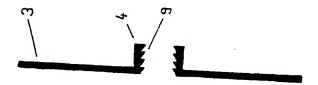
12. Instrument de chirurgie selon la revendication 11, caractérisé en ce que les moyens de solidarisation de l'extrémité distale (11) du manchon (5) sont constitués d'un poussoir.

30

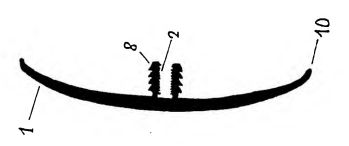
25

15

1/7



F16.1



2/7

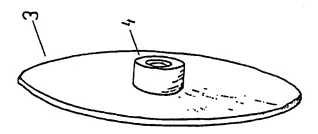
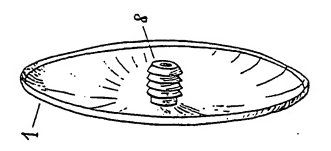
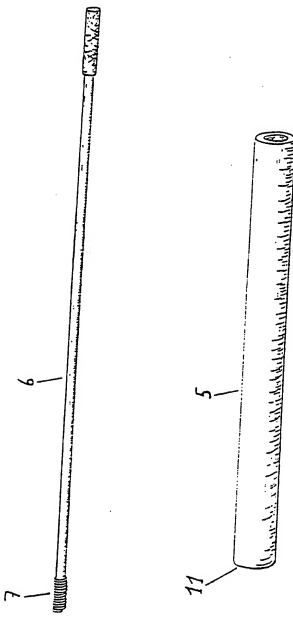


FIG. 2

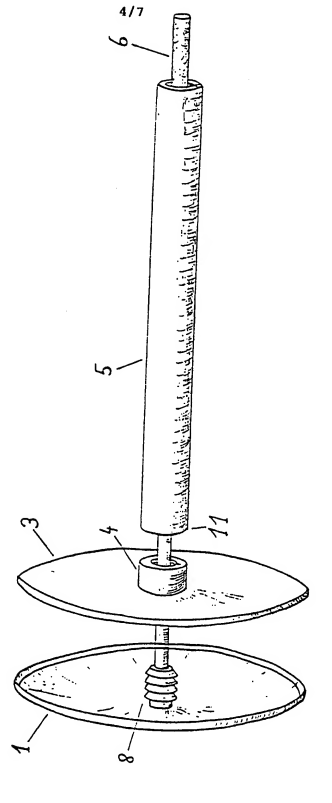






F1G. 3





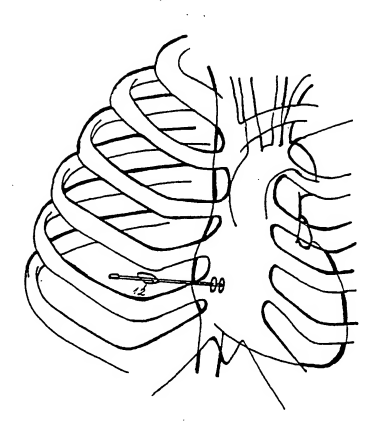
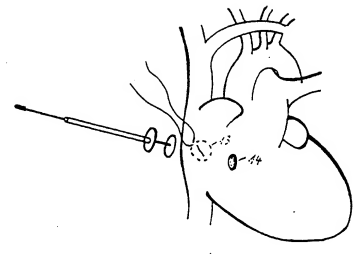
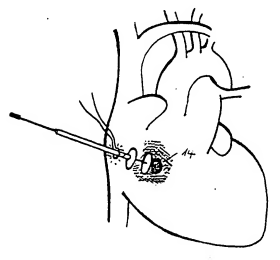


FIG. 5.1.

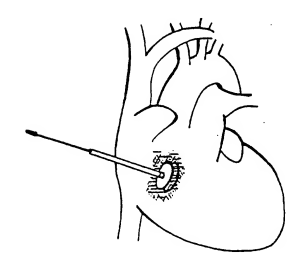
6/7



a.

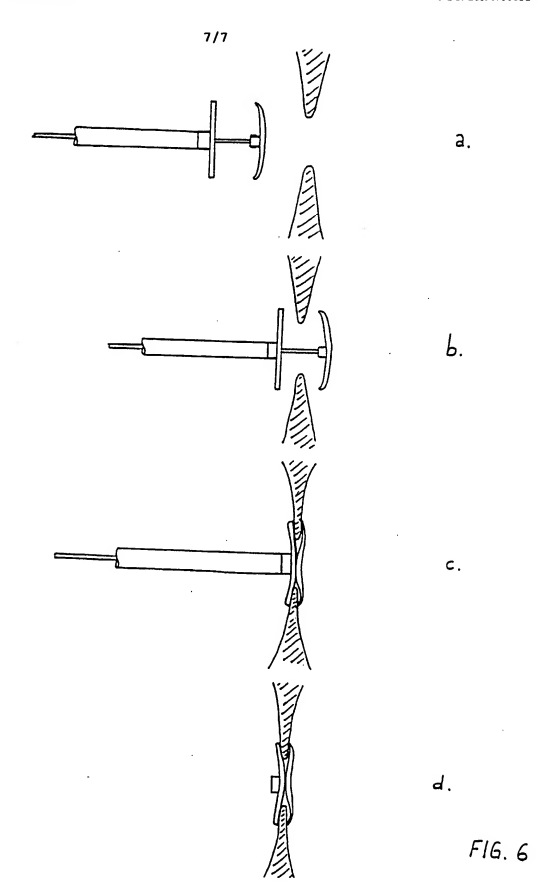


6.



c.

FIG. 5.2.



FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int tional Application No PCT/CH 99/00058

A. CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61B17/00			
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	fication and IPC		
	SEARCHED			
IPC 6	locumentation searched (classification system followed by classific A61B			
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent the	at such documents are included in the	ne fields searched	
Electronic o	data base consulted during the international search (name of data	hase and, where practical speech to	arma unad)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	**		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.	
X	WO 96 32882 A (HEARTPORT, INC.) 24 October 1996 see abstract; figures		11,12	
Α	see page 4, line 27 - page 8, 1	ine 31	1-10	
A	US 5 342 393 A (STACK) 30 Augus see abstract; figures see column 2, line 32 - column :		1	
Α	US 4 007 743 A (BLAKE) 15 Februa see abstract; figures see column 3, line 47 - column 4			
Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members	are listed in annex.	
"A" docume conside	tegories of cited documents : Int defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance document but published on or after the international	"T" later document published after or priority date and not in cocited to understand the princinvention	nflict with the application but	
"L" docume which i citation "O" docume	ate nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another is or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular releval cannot be considered to invo	or cannot be considered to en the document is taken alone nce; the claimed invention blye an inventive step when the	
"P" docume	other means ments, such combination being obvious to a person skilled in the art.			
	actual completion of the international search	"&" document member of the sam Date of mailing of the interna		
	June 1999	09/06/1999		
Name and m	nailing address of the ISA European Patent Office. P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Giménez Burgos, R		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

PCT/CH 99/00058

Patent document cited in search repor	t	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9632882	A	24-10-1996	US 5797960 A AU 5308996 A CA 2218545 A EP 0822777 A JP 11503646 T US 5855614 A US 5823956 A US 5829447 A	25-08-1998 07-11-1996 24-10-1996 11-02-1998 30-03-1999 05-01-1999 20-10-1998 03-11-1998
US 5342393	Α	30-08-1994	NONE	
US 4007743	Α	15-02-1977	AU 1841976 A CA 1060153 A DE 2644747 A FR 2328483 A GB 1500470 A JP 52051791 A	13-04-1978 14-08-1979 28-04-1977 20-05-1977 08-02-1978 25-04-1977

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De de internationale No PCT/CH 99/00058

		1017011 33	7 00000		
CIB 6	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61B17/00				
	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	cation nationale et ta CIB			
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE				
Documenta	ation minimale consultée (système de classification suivi des symboles	de classement)			
CIB 6	A61B				
Documenta	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents relèvent des domaines s	ur lesquets a porté la recherche		
Base de do	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisat	ole, termes de recherche utilisés)		
			· ·		
·					
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no. des revendications visées		
X	WO 96 32882 A (HEARTPORT, INC.) 24 octobre 1996		11,12		
:	voir abrégé; figures				
Α	voir page 4, ligne 27 - page 8, li	gne 31	1-10		
Α	US 5 342 393 A (STACK) 30 août 199)4	1		
	voir abrégé; figures		.		
	voir colonne 2, ligne 32 - colonne ligne 15	e 3,			
Α	US 4 007 743 A (BLAKE) 15 février	1977	1		
	voir abrégé; figures voir colonne 3, ligne 47 - colonne		•		
	ligne 18	•			
	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de br	evets sont indiqués en annexe		
* Catégories spéciales de documents cités: "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la					
"A" docume consid	ent définissant l'état général de la technique, non léré comme particulièrement pertinent	date de priorité et n'appartenenant pa technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'i	mprendre le principe		
"E" docume ou apr	ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international lès cette date "X	" document particulièrement pertinent; l'	inven tion revendiquée ne peut		
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une étre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément					
autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'inciquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à					
une ex	position ou tous autres moyens	documents de même nature, cette co pour une personne du métier			
"P" document publié avant la date de dépôt international, mais pour une personne du métier postérieurement à la date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même famille de brevets					
Date à laque	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport	de recherche internationale		
	juin 1999	09/06/1999			
Nom et adre	sse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé			
	NL - 2280 HV Rijswijk	•			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Giménez Burgos, R			

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs ...ux membres de familles de brevets

De de Internationale No PCT/CH 99/00058

Document brevet ci au rapport de recherc		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9632882	Α	24-10-1996	US 5797960 A AU 5308996 A CA 2218545 A EP 0822777 A JP 11503646 T US 5855614 A US 5823956 A US 5829447 A	25-08-1998 07-11-1996 24-10-1996 11-02-1998 30-03-1999 05-01-1999 20-10-1998 03-11-1998
US 5342393	Α	30-08-1994	AUCUN	
US 4007743	A	15-02-1977	AU 1841976 A CA 1060153 A DE 2644747 A FR 2328483 A GB 1500470 A JP 52051791 A	13-04-1978 14-08-1979 28-04-1977 20-05-1977 08-02-1978 25-04-1977

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.